薬食発第 0302018 号 平成19年 3月 2日

各都道府県知事 殿





非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準の制定について

薬事法(昭和35年法律第145号。以下「法」という。)第14条第1項又は第19条の2第1項に基づく非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源の製造販売承認申請(法第14条第9項(第19条の2第5項において準用する場合を含む。)に基づく承認事項の一部変更申請を含む。)についての承認審査については、下記のとおり取り扱うこととしたので、御了知の上、貴管下関係団体、関係業者等に対し周知をお願いしたい。

なお、本通知の写しを独立行政法人医薬品医療機器総合機構理事長、日本医療機器産業連合会会長、 在日米国商工会議所医療機器・IVD小委員会委員長及び欧州ビジネス協会医療機器委員会委員長あ て送付することとしている。

記

1. 制定の内容

平成17年2月16日付け薬食発第0216002号「医療機器の製造販売承認申請について」における承認基準として、非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源に関する基準を別添のとおり定めるものであること。

2. 承認基準の不適合品の取扱いについて

承認基準の「適用範囲」に該当する非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射 線源であって、当該承認基準に適合しないものについては、個別に品質、有効性及び安全性が十分 なものであることを示す資料が提出されたときには、当該資料に基づき審査を行うものであること。

3. 既承認品の取扱いについて

薬事法及び採血及び供血あつせん業取締法の一部を改正する法律(平成14年法律第96号)第2条による改正前の薬事法に基づき承認された非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源であって、法第14条第1項又は第19条の2第1項の規定に基づく承認を受けたものとみなされるもののうち、今般制定する承認基準に適合しないものについては、承認基準に適合させるための承認事項の一部変更申請を別途行う必要はないものとすること。

なお、この場合において、今後行われる承認事項の一部変更申請は、平成17年2月16日付け 薬食発第0216002号「医療機器の製造販売承認申請について」における承認基準なし(承認基準不 適合)の取扱いとなることに留意すること。

4. 基本要件適合性チェックリストの取扱いについて

承認基準の別紙2に示す基本要件適合性チェックリストの取扱いについては、独立行政法人医薬品医療機器総合機構による承認審査においても、平成17年3月31日付け薬食機発0331012号「指定管理医療機器の適合性チェックリストについて」と同様の取扱いとすること。

非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準

薬事法第2条第5項から第7項までの規定により厚生労働大臣が指定する高度管理医療機器、管理 医療機器及び一般医療機器(平成16年厚生労働大臣告示298号。以下「クラス分類告示」という。) 別表第1第849号に規定する非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源につい て、次のように承認基準を定め、平成19年3月2日から適用する。

非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準

1. 適用範囲

クラス分類告示第に規定する非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源。

2. 技術基準

別紙1に適合すること。

3. 使用目的、効能又は効果

密封された放射性同位元素であって、用手的に、或いは「非中心循環系一時留置向け手動式放射線 ブラキセラピー装置」を用いて治療部位へ一時留置し、放射線治療を行うためのものであること。

4. 基本要件への適合性

別紙2に示す基本要件適合性チェックリストに基づき基本要件への適合性を説明するものであること。

5. その他

構造、使用方法、性能等が既存の医療機器と明らかに異なる場合については、本基準に適合しないものとする。

非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基準

1. 適用範囲

この基準は、非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源に適用する。

2. 引用規格

この基準は、下記の規格又は基準(以下「規格等」という。)を引用する。

- 2.1 JIS Z 4821-1: 2002 密封放射線源 第1部: 一般要求事項及び等級
- 2.2 ISO 2919: 1999 Radiation protection Sealed radioactive sources General requirements and classification (以下「ISO 2919」という。)
- 2.3 JIS Z 4821-2: 2002 密封放射線源 第2部:漏出試験方法
- 2.4 ISO 9978: 1992 Radiation protection Sealed radioactive sources Leakage test methods (以下「ISO 9978」という。)
- 2.5 JIS T 14971: 2003 医療機器 リスクマネジメントの医療機器への適用
- 2.6 ISO 14971: 2000 Medical devices Application of risk management to medical devices (以下「ISO 14971」 という。)
- 2.7 平成17年3月30日付け薬食監麻発第0330001号「薬事法及び採血及び供血あっせん業取締法の一部を改正する法律の施行に伴う医薬品、医療機器等の製造管理及び品質管理(GMP/QMS)に係る省令及び告示の制定及び改廃について」第4章第4滅菌バリデーション基準(以下「滅菌バリデーション基準」という。)
- 2.8 平成15年2月13日付け厚生労働省医薬局審査管理課長通知医薬審発第0213001号「医療用具の製造(輸入) 承認申請に必要な生物学的安全性試験の基本的考え方について」
- 2.9 JIS T 0993-1: 医療機器の生物学的評価 第1部:評価及び試験
- 2.10 ISO 10993-1: 2003 Biological evaluation of medical device Part 1: Evaluation and testing (以下「ISO 10993-1」という。)

3. 定義

放射性同位元素(ルテニウム 106、イリジウム 192) であり、ブラキセラピー治療で使用され、一時的に体内に 留置して、定められた治療期間後に取り外すものである。

用手的に一時的に留置する線源は、体内に直接挿入したり、アプリケータを使用する。

線源の形状には、針、球体、シード、ワイヤなどがある。

4. 要求事項

- 4.1 線源の仕様(性能・機能)に関する項目
- 4.1.1 一般的要求事項
- (1) 放射能 [MBq]

製造工程又は製造後に放射能の測定を行うこと。

放射能は、公称値に対し±30%以内であること。

公称値の上限を、ルテニウム 106 は 50MBq, イリジウム 192 は 740MBq とする。

(2) 漏出試験

製造工程又は製造後に密封性があることを確認するために JIS Z 4821-2 に規定する漏出試験方法により漏出試験を行う。

試験の結果において、検出放射能が 0.2 kBq 以下でなければならない。

(3) 表面汚染試験

製造工程又は製造後に表面汚染が無いことを確認するために JIS Z 4821-2 に規定する試験方法により表面汚染試験を行う。

試験の結果において、検出放射能が 0.2 kBq 以下でなければならない。

4.1.2 密封線源の性能要件

非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源は JIS Z 4821-1 に規定する、用途が医療用線源で「組織内及び腔内用」又は「表面照射用」に要求される試験項目及び等級 [C53211] 又は[C43312] を満足しなければならない。

試験後、試験線源は、目視による健全性検査と JIS Z 4821-2 に規定する漏出試験に合格しなければならない。

(1) 温度・圧力・衝撃・振動・パンク

試験項目	温度	圧 力	衝撃	振 動	パンク
等級	5	3	2	1	1
試験条件	- 40 °C (20 min) +600 °C (1 h) 熱衝撃 600 °C →20 °C	25 kPa (絶対圧) →2 MPa (絶対圧)	1 mから 50 g 又は同等の エネルギー	無試験	無試験
等級	4	3	3	1	2
試験条件	- 40 °C (20 min) +400 °C (1 h) 熱衝撃 400 °C →20 °C	25 kPa (絶対圧) →2 MPa (絶対圧)	1 mから 200 g 又は同等の エネルギー	無試験	1 m から 1 g 又は同等の エネルギー

(2) 曲げ

密封線源の線源部の長さが 30 mm 以上の場合に適用され、等級は8とする。

4.1.3 滅菌

滅菌済みとして表示し供給されるものについては、「滅菌バリデーション基準」又はこれと同等以上の基準に基づいて無菌性が担保された方法で滅菌され、滅菌後の状態において 4.1.4 から 4.1.5 に適合しなければならない。

4.1.4 生物学的安全性

平成 15 年 2 月 13 日付け厚生労働省医薬局審査管理課長通知医薬審発第 0213001 号「医療用具の製造 (輸入) 承認申請に必要な生物学的安全性試験の基本的考え方について」の基本的考え方に基づき、原則として、ISO 10993 シリーズに準拠して生物学的安全性の評価を行う。

4.1.5 表面

目視等で検査したとき、線源の外表面に付着物や使用中に使用部位へ外傷を与えるような異常を認めてはならない。

4.2 製造販売業者から提供される情報

製造販売業者は、該当する場合、添付文書にて以下の情報を提供する。

本線源と組合せて使用する装置が限定される場合、その装置の販売名及び承認番号

未滅菌の場合、本線源の洗浄、消毒又は滅菌方法

本線源の取扱い時、挿入後の放射線防護に関する注意事項

非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源 基本要件適合性チェックリスト

第一章 一般的要求事項

基本要件	当数器への 適用不適用	適合の方法	特定文書の確認
(設計) 第1条 医療機器 (専ら動物のために使	適用	要求項目を包含する認 知された基準に適合す	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
用されることが目的とされているもの を除く。以下同じ。) は、当該医療機		ることを示す。	
器の意図された使用条件及び用途に従		認知された規格に従っ	JIS T 14971: 医療機器リスクマネジメントの医療機器への適用
い、また、必要に応じ、技術知識及び経験を有し、並びに教育訓練を受けた		てリスク管理が計画・実 施されていることを示	
意図された使用者によって、適正に使		す。	
用された場合において、患者の臨床状態及び安全を損なわないよう、使用者			
及び第三者(医療機器の使用にあたっ			
て第三者の安全や健康に影響を及ぼす場合に限る。)の安全や健康を害すこ			
とがないよう、並びに使用の際に発生			
する危険性の程度が、その使用によっ て患者の得られる有用性に比して許容			
できる範囲内にあり、高水準の健康及			
び安全の確保が可能なように、設計及び製造されていなければならない。			
(リスクマネジメント)	適用	該当機器に適用される	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部:一般要求事項及び等級」の
第2条 医療機器の設計及び製造に係る 製造販売業者又は製造業者(以下「製		べき最新技術に立脚した JIS その他の安全規	一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー』 置用放射線源承認基準における技術基準」
造販売業者等」という。) は、最新の		格に適合していること	迪力がなりが似が予心を中によび) る1文州を中」
技術に立脚して医療機器の安全性を確保しなければならない。危険性の低減		を示す。	
が要求される場合、製造販売業者等は		認知された規格に従っ	 JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
各危害についての残存する危険性が許 容される範囲内にあると判断されるよ		てリスク管理が計画・実 施されていることを示	
うに危険性を管理しなければならな		す。	
い。この場合において、製造販売業者 等は次の各号に掲げる事項を当該各号			
の順序に従い、危険性の管理に適用し			
なければならない。 一 既知又は予見し得る危害を識別			
し、意図された使用方法及び予測し得る誤使用に起因する危険性を評価す			
ること。 二 前号により評価された危険性を本			
質的な安全設計及び製造を通じて、合			
理的に実行可能な限り除去すること。 三 前号に基づく危険性の除去を行っ		O.	
た後に残存する危険性を適切な防護			
手段 (警報装置を含む。)により、 実行可能な限り低減すること。			
四 第二号に基づく危険性の除去を行			
った後に残存する危険性を示すこと。 (医療機器の性能及び機能)	適用	要求項目を包含する認	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に
第3条 医療機器は、製造販売業者等の		知された基準に適合す	する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
意図する性能を達成できなければならず、医療機器としての機能を発揮でき		ることを示す。	「JIS Z 4821-1:密封放射線源-第1部:一般要求事項及び等級」の
るよう設計、製造及び包装されなけれ			一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピーを
ばならない。 (製品の寿命)	適用	要求項目を包含する認	置用放射線源承認基準における技術基準」 医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関
第4条 製造販売業者等が設定した医療		知された基準に適合す	する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
機器の製品の寿命の範囲内において当 該医療機器が製造販売業者等の指示に		ることを示す。	
従って、通常の使用条件下において発		認知された規格に従っ	JIS T 14971:医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適用
生しうる負荷を受け、かつ、製造販売業者等の指示に従って適切に保守され		てリスク管理が計画・実 施されていることを示	
た場合に、医療機器の特性及び性能は、		す。	
患者又は使用者若しくは第三者の健康 及び安全を脅かす有害な影響を与える			
程度に劣化等による悪影響を受けるも			
のであってはならない。 (輸送及び以及答案)	適田	更太頂日を包含する部	医接线织孔术体外部用医第一小制性结束用 17.7%口 所统如 3、\$P\$\$P\$1.28
(輸送及び保管等)	適用	要求項目を包含する認	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の基準に関

Mr = Az = et-1/4/DD - 1 th/1/4 DT - 1 th/1/4			
第5条 医療機器は製造販売業者等の指示及び情報に従った条件の下で輸送及び保管され、かつ意図された使用方法では思された場合に対して、2015世		知された基準に適合することを示す。	する省令(平成 16 年厚生労働省令第 1 6 9 号)
で使用された場合において、その特性 及び性能が低下しないよう設計、製造 及び包装されていなければならない。		認知された規格に従っ てリスク管理が計画・実 施されていることを示	JIS T 14971:医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用
		す。	
(医療機器の有効性) 第6条 医療機器の意図された有効性 は、起こりうる不具合を上回るもので なければならない。	適用	認知された規格に従っ てリスク分析が実施さ れていることを示す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器への適用
		便益性を検証するため に、認知された規格に適 合していることを 示 す。	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基準」 4.1.1 一般的要求事項 (1)放射能 [MBq] (2)漏出試験 [kBq] (3)表面汚染試験 [kBq] 4.1.2 密封線源の性能要件
			(1)温度・圧力・衝撃・振動・パンク 等級 C53211 又は C43312 (2)曲げ 密封線源の線源部の長さが 30 mm以上の場合 等級 8
!		接続を意図したものを添付文書にて規定する。	医療機器の添付文書の記載要領について(薬食発第0310003 号 平成 17年3月10日)

お _一 草 成計及U製造要求事項 (医療機器の科学的特性等)			
第7条 医療機器は、前章の要件			Γ
を満たすほか、使用材料の選定について、必要に応じ、次の各号に掲げる事項について注意が払われた上で、設計及び製造されていなければならない。 - 毒性及び可燃性	適用	認知された規格に従ってリスク分析が実施されていることを示す。 認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	JIS T 14971: 医療機器―リスクマネジメントの医療機器への適用 JIS T 0993-1: 医療機器の生物学が評価―第1部: 評価及び試験
二 使用材料と生体組織、細胞、	汝 田		「医療用具の承認申請について」(医薬審発第 0213002 号 平成 15 年 2 月 13 日) 「生物学的安全性試験の基本的考え方」
一 使用材料と生体組織、概認、 体液及び検体との間の適合性	適用	認知された規格に従ってリスク分析が実施 されていることを 示す 。	JIS T 14971: 医療機器―リスクマネジメントの医療機器へ の適用
		認知された規格・基準の該当する項目に適合 することを示す。	JIS T 0993-1: 医療機器の生物学的評価ー第1部: 評価及び試験
			「医療用具の承認申請について」(医薬審発第 0213002 号 平成 15 年 2 月 13 日) 「生物学的安全性試験の基本的考え方」
三・硬度、摩耗及び疲労度等	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及で等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基準」 4.1.2 密封線源の性能要件 (1)温度・圧力・衝撃・振動・パンク
			等級 C53211 又はC43312 (2)曲げ 密封線源の線源部の長さが30 mm以上の場合 等級8
2 医療機器はその使用目的に応じ、当該医療機器の輸送、保管及び使用に携わる者及び患者に対	適用	認知された規格に従ってリスク分析が実施 されていることを示す。	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器へ の適用
して汚染物質及び残留物質(以下 「汚染物質等」という。)が及ぼ す危険性を最小限に抑えるよう		認知された規格・基準の該当する項目に適合 することを示す。	JIS T 0993-1: 医療機器の生物学が評価-第1部: 評価及び試験
に設計、製造及び包装されていなければならず、また、汚染物質等に接触する生体組織、接触時間及び接触頻度について注意が払われていなければならない。			「医療用具の承認申請について」(医薬審発第 0213002 月 平成 15 年 2 月 13 日) 「生物学的安全性試験の基本的考え方」
3 医療機器は、通常の使用手順の中で当該医療機器と同時に使用される各種材料、物質又はガスと安全に併用できるよう設計及び製造されていなければならず、また、医療機器の用途が医薬品の投与である場合、当該医薬機器は、当該医薬品の承認内容及び関連する基準に照らして適切な投与が可能であり、その用途に沿って当該医療機器の性能が維持されるよう、設計及び製造されていなければならない。	不適用	通常の使用手順の中で同時に使用される各種材料、物質及びガスを意図して使用する機器ではない。また、医薬品の投与を意図した機器ではない。	
4 医療機器がある物質を必須な 要素として含有し、当該物質が単 独で用いられる場合に医薬品に 該当し、かつ、当該医療機器の性	不適用	医薬品や薬剤は含有しない。	
能を補助する目的で人体に作用を及ぼす場合、当該物質の安全	_		

			
性、品質及び有効性は、当該医療			
機器の使用目的に照らし、適正に			
検証されなければならない。			
5 医療機器は、当該医療機器から溶出又は漏出する物質が及ぼ	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計 画・実施されていることを示す。	JIS T 14971: 医療機器-リスクマネジメントの医療機器へ の適用
すた険性が合理的に実行可能な 限り、適切に低減するよう設計及 び製造されていなければならな		認知された規格・基準の該当する項目に適合	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び
い。		することを示す。	等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基
			準 4.1.2 密封線源の性能要件 (1)温度・圧力・衝撃・振動・パンク
			(1)価度・圧力・側撃・液動・ハンケ 等級 C53211 又は C43312 (2)曲げ
			密封線源の線源部の長さが30 mm以上の場合 等級8
6 医療機器は、合理的に実行可	不適用	偶発的にある種の物質がその医療機器への	1,112
能な限り、当該医療機器自体及び		侵入又は医療機器からの侵入、あるいはその	
その目的とする使用環境に照ら		医療機器から溶出することにより発生する	
して、偶発的にある種の物質がそ		リスクはない。	
の医療機器へ侵入する危険性又			
はその医療機器から浸出するこ			
とにより発生する危険性を適切			
に低減できるよう設計及び製造			
されていなければならない。			
(微生物汚染等の防止)			
第8条 医療機器及び当該医療機			
器の製造工程は、患者、使用者及			
び第三者(医療機器の使用にあた			
って第三者に対する感染の危険			
性がある場合に限る。)に対する			
感染の危険性がある場合、これら	1		
危険性を、合理的に実行可能な限			
り、適切に除去又は軽減するよ			
う、次の各号を考慮して設計され			
ていなければならない。			
一 取扱いを容易にすること	適用	 要求項目を包含する認知された基準に適合	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の
7,200) JED 11	することを示す。	基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
		7 5 6 6 7 7 8	本中に関する省市(千成10千字生力側省市第109万)
二 必要に応じ、使用中の医療機	不適用	使用中に微生物漏出又は曝露の起こり得る	
器からの微生物漏出又は曝露		可能性はない。	
を、合理的に実行可能な限り、		* Manager of Co.	
適切に軽減すること。			
三 必要に応じ、患者、使用者及	不適用	医療機器又は、検体への微生物汚染はない。	
び第三者による医療機器又は		9	
検体への微生物汚染を防止す			
ること。			
2 医療機器に生物由来の物質が	不適用	生物由来の物質を組み込む機器ではない。	
組み込まれている場合、適切な入	1 22 17	TENNES IN THE CASE OF THE CASE	
手先、ドナー及び物質を選択し、			
妥当性が確認されている不活性			
化、保全、試験及び制御手順によ			. /
り、感染に関する危険性を、合理			
的かつ適切な方法で低減しなけ			
ればならない。			
3 医療機器に組み込まれた非ヒ	不適用	非ヒト由来の組織、細胞及び物質を組み込む	
ト由来の組織、細胞及び物質(以	1 450/13	機器ではない。	/
下「非ヒト由来組織等」という。)		NAME CLOS. 94. 9	
は当該非ヒト由来組織等の使用			
	I		
日的にウドナ半にどめに英四五	i		
目的に応じて獣医学的に管理及び監督された動物から採取され			
び監視された動物から採取され			
び監視された動物から採取され なければならない。 製造販売業者			
び監視された動物から採取され なければならない。製造販売業者 等は、非ヒト由来組織等を採取し			
び監視された動物から採取され なければならない。製造販売業者 等は、非ヒト由来組織等を採取し た動物の原産地に関する情報を			
び監視された動物から採取され なければならない。製造販売業者 等は、非ヒト由来組織等を採取し た動物の原産地に関する情報を 保持し、非ヒト由来組織等の処			
び監視された動物から採取され なければならない。製造販売業者 等は、非ヒト由来組織等を採取し た動物の原産地に関する情報を 保持し、非ヒト由来組織等の処 理、保存、試験及び取扱いにおい			
び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、非ヒト由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全性を確保し、かつ、			
び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、非ヒト由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染性病原体			
び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、非ヒト由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染性病原体対策のため、妥当性が確認されて			
び監視された動物から採取されなければならない。製造販売業者等は、非ヒト由来組織等を採取した動物の原産地に関する情報を保持し、非ヒト由来組織等の処理、保存、試験及び取扱いにおいて最高の安全性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染性病原体			

去又は不活性化を図ることによ			
り、安全性を確保しなければなら			
ない。			
4 医療機器に組み込まれたヒト 由来の組織、細胞及び物質(以下 「ヒト由来組織等という。」は、	不適用	ヒト由来の組織、細胞及び物質を組み込む機 器ではない。	
適切な入手先から入手されたものでなければならない。製造販売			
業者等は、ドナー又はヒト由来の 物質の選択、ヒト由来の組織等の 処理、保存、試験及び取扱いにお			
が生、体仔、武教及び収扱いておいて最高の安全性を確保し、かつ、ウィルスその他の感染性病原			
体対策のため、妥当性が確認されている方法を用いて、当該医療機 器の製造工程においてそれらの			
除去又は不活性化を図り、安全性 を確保しなければならない。			
5 特別な微生物学的状態にある	不適用	特別な微生物学的状態にあることを表示し	
ことを表示した医療機器は、販売 時及び製造販売業者等により指		た機器ではない。	
示された条件で輸送及び保管する時に当該医療機器の特別な微 生物学的状態を維持できるよう			
に設計、製造及び包装されていな			
ければならない。			
6 滅菌状態で出荷される医療機	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適
器は、再使用が不可能である包装	(滅菌品の	施されていることを示す。	用
がなされるよう設計及び製造さ	場合)		
れなければならない。当該医療の		認知された規格・基準の該当する項目に適合	薬事法及び採血及び供血あっせん業取締法の一部を改正す
包装は適切な手順に従って、包装		することを示す。	る法律の施行に伴う医薬品、医療機器等の製造管理及び品
の破損又は開封がなされない限			質管理(GMP/QMS)に係る省令及び告示の制定及び
り、販売された時点で無菌であ		_	改廃について (薬食監麻第 0330001 号 平成 17 年 3 月 30
り、製造販売業者等によって指示		·	日)第4章 第4 滅菌バリデーション基準
された輸送及び保管条件の下で			
無菌状態が維持され、かつ、再使			
用が不可能であるようにされて			
なければならない。	`**	STALL L.). A LELLA STOME STALL A STALL AS A	
7 滅菌又は特別な微生物学的状		認知された規格・基準の該当する項目に適合	薬事法及び採血及び供血あっせん業取締法の一部を改正す
態にあることを表示した医療機	(滅菌品の	することを示す。	る法律の施行に伴う医薬品、医療機器等の製造管理及び品
器は、妥当性が確認されている適	場合)		質管理(GMP/QMS)に係る省令及び告示の制定及び
切な方法により滅菌又は特別な			改廃について (薬食監麻第 0330001 号 平成 17 年 3 月 30
微生物学的状態にするための処理が行われた。でで			日)第4章 第4 滅菌バリデーション基準
理が行われた上で製造され、必要 に応じて滅菌されていなければ			
ならない。			
8 滅菌を施さなければならない	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合す	医转性思耳 18年 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4
8	適用(滅菌品の	要求項目を包含する認知された基準に適合することを示す。	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理 の基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
医療機器は、適切に管理された状態で製造されなければならない。	場合)	w_(でかり。	**/金子 (男) * () 10 10 十/字上力 (10 10 15 10 10 10 10 10
9 非滅菌医療機器の包装は、当	適用	要求項目を包含する認知された基準に適合	医療機器及び体外診断用医薬品の製造管理及び品質管理の
該医療機器の品質を落とさない	(非滅菌品	安水場日を已合する記却された 基準に適合 することを示す。	基準に関する省令(平成16年厚生労働省令第169号)
よう所定の清浄度を維持するも	の場合)	,	一 11-10/ 9日19(119049) 17-11/2
のでなければならない。			
使用前に滅菌を施さなければな			
らない医療機器の包装は、微生物			
汚染の危険性を最小限に抑え得			
るようなものでなければならな			
い。この場合の包装は、滅菌方法			
を考慮した適切なものでなけれ		1	
ばならない。			
10 同一又は類似製品が、滅菌	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計画・実	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器への適
及び非滅菌の両方の状態で販売		施されていることを示す。	用
される場合、両者は、包装及びラ			
ベルによってそれぞれが区別で			
きるようにしなければならない。	L		
(製造又は使用環境に対する配慮)	T		
(医療機器が、他の医療機器又)	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合	JIS T 14971: 医療機器―リスクマネジメントの医療機器へ
は体外診断薬又は装置と組		することを示す。	の適用
み合わせて使用される場合、			
接続系を含めたすべての組		接続を意図したものを添付文書にて規定す	医療機器の添付文書の記載要領について(薬食発第
み合わせは、安全であり、各		る。	0310003 号 平成17年3月10日)
医療機器又は体外診断薬が			
		10	

the full the collection			
持つ性能が損なわれないよ		,	
うにしなければならない。			
組み合わされる場合、使用上			
の制限事項は、直接表示する			
か添付文書に明示しておか			
なければならない。	1		
第9条 医療機器については、次			
の各号に掲げる危険性が、合理的			
かつ適切に除去又は低減される			
ように設計及び製造されなけれ			
ばならない。			
		4	
一 物理的特性に関連した傷害	不適用	物理的特性に関連した障害のリスクに関係	
の危険性		しない機器である。	
二 合理的に予測可能な外界か	適用	認知された規格に従ってリスク管理が計	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器へ
らの影響又は環境条件に関連		画・実施されていることを示す。	の適用
する危険性			- NEW 11
		認知された規格・基準の該当する項目に適合	TTC 7 4001 1 - 0214/4/4/00/00 /07 = 40
		することを示す。	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び
		りることをバリ。	等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動
			式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基
			準」
			4.1.2 密封線源の性能要件
			(1)温度・圧力・衝撃・振動・パンク
			等級 C53211 又はC43312
			(2)曲げ
			密封線源の線源部の長さが30 mm以上の場合
			等級 8
三 通常の状態で使用中に接触	不適用	通常の使用手順の中で同時に使用される各	
する可能性のある原材料、物		種材料、物質及びガスを意図して使用する機	
質及びガスとの同時使用に関		器ではない。	
連する危険性			
四物質が偶然医療機器に侵入	不適用	侵入するリスクはない。	
する危険性			
五 検体を誤認する危険性	不適用	検体を認識する機能を持たない。	
六 研究又は治療のために通常	不適用	その他の医療機器と相互干渉をするリスク	
使用される他の医療機器又は	1 74.27 73	はない。	
体外診断用医薬品と相互干渉		10,00	
する危険性			
9 の心疾性			
		11 12 111 1	
七保守又は較正が不可能な場	不適用	較正が不要な機器である。	
合、使用材料が劣化する場合			
又は測定若しくは制御の機構			
の精度が低下する場合などに			
発生する危険性			
2 医療機器は、通常の使用及び	不適用	火災又は爆発のリスクはない。	
単一故障状態において、火災又は			
爆発の危険性を最小限度に抑え			
るよう設計及び製造されていな			
ければならない。可燃性物質又は			
爆発誘因物質に接触して使用さ			
れる医療機器については、細心の			
注意を払って設計及び製造しな			
ければならない。			
3 医療機器は、すべての廃棄物	適用	認知された規格に従って処理することを添	「放射性同位元素等による放射線障害の防止に関する法
の安全な処理を容易にできるよ		付文書にて規定する。	律」第19条 廃棄の基準等
うに設計及び製造されていなけ			
ればならない。			「医療法施行規則」第30条11 廃棄施設
,			TO THE PERSON OF
		1	「医療法施行規則」第30条14の2 廃棄の委託
			一一一一一
			医療機器の添付文書の記載要領について(薬食発第
			0310003号 平成17年3月10日)
(測定又は診断機能に対する配慮)			
第10条 測定機能を有する医療	不適用	測定機能を有する医療機器ではない。	
landaria de la companya de la compan			

AMORE I STATE OF THE STATE OF T			
機器は、その不正確性が患者に重大な悪影響を及ぼす可能性がある場合、当該医療機器の使用目的に照らし、十分な正確性、精度及び安定性を有するよう、設計及び製造されていなければならない。 正確性の限界は、製造販売業者等によって示されなければならない。 2 診断用医療機器は、その使用	不適用	診断用医療機器ではない。	
目的に応じ、適切な科学的及び技術的方法に基づいて、十分な正確性、精度及び安定性を得られるように設計及び製造されていなければならない。設計にあたっては、感度、特異性、正確性、反復性、再現性及び既知の干渉要因の管理並びに検出限界に適切な注意を払わなければならない。			
3 診断用医療機器の性能が較正 器又は標準物質の使用に依存し ている場合、これらの較正器又は 標準物質に割り当てられている 値の遡及性は、品質管理システム を通して保証されなければなら ない。	不適用	診断用医療機器ではない。	
4 測定装置、モニタリング装置 又は表示装置の目盛りは、当該医 療機器の使用目的に応じ、人間工 学的な観点から設計されなけれ ばならない。	不適用	測定装置、モニタリング装置、表示装置の類 ではない。	
5 数値で表現された値について は、可能な限り標準化された一般 的な単位を使用し、医療機器の使 用者に理解されるものでなけれ ばならない。 (放射線に対する防御)	不適用	機器本体に数値表示はない。	
第11条 医療機器は、その使用目的に沿って、治療及び診断のために適正な水準の放射線の照射を妨げることなく、患者、使用者及び第三者への放射線被ばくが合理的、かつ適切に低減するよう設計、製造及び包装されていなければならない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	「JIS 2 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び 等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基 準」 4.1.1 一般的要求事項 (2)漏出試験 [kBq] (3)表面汚染試験 [kBq] 4.1.2 密封線源の性能要件 (1)温度・圧力・衝撃・振動・パンク 等級 C53211 又はC43312 (2)曲げ 密封線源の線源部の長さが30 mm以上の場合 等級8
2 医療機器の放射線出力について、医療上その有用性が放射線の 照射に伴う危険性を上回ると判断される特定の医療目的のため に、障害発生の恐れ実は潜在的な 危害が生じる水準の可視又は不 可視の放射線が照射されるよう 設計されているければ ならない。当該医療機器は、関連 する可変パラメータの許容される よう設計及び製造されていなければならない。 よう設計及び製造されていなければならない。 は、解量が保証される ように計算して は、関連 は、関連 は、関連 は、関連 は、対象によるにないなければならない。 は、対象によるにないなければならない。 は、対象によるにないなければならない。 は、対象によるにないなければならない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	「JIS 2 4821-1: 密封放射線源一第1部: 一般要求事項及び 等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基 準」 4.1.1 一般的要求事項 (1)放射能 [MBq]
3 医療機器が、潜在的に障害発生の恐れのある可視又は不可視の放射線を照射するものである	不適用	放射線源単体であり、この機器自体には当該の機能はない。	

ならない。		T	
4 医療機器は、意図しない二次 放射線又は散乱線による患者、使 用者及び第三者への被ばくを可 能な限り軽減するよう設計及び 製造されていなければならない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	「JIS 2 4821-1: 密封放射線源-第1部:一般要求事項及び 等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基準」 4.1.1 一般的要求事項 (1)放射能 [MBq]
5 放射線を照射する医療機器の 取扱説明書には、照射する放射線 の性質、患者及び使用者に対する 防護手段、誤使用の防止法並びに 据付中の固有の危険性の排除方 法について、詳細な情報が記載さ れていなければならない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合 することを示す。	医療機器の添付文書の記載要領について(平成 17 年 3 月 10 日 薬食発第 0310003 号)
6 電離放射線を照射する医療機器は、必要に応じ、その使用目的に照らして、照射する放射線の線量、幾何学的及びエネルギー分布(又は線質)を変更及び制御できるよう、設計及び製造されなければならない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合することを示す。	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び 等級」の一部を引用した「非中心循環系―時留置向け手動 式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基 進」 4.1.1 一般的要求事項 (1)放射能 [MBq]
7 電離放射線を照射する診断用 医療機器は、患者及び使用者の電 離放射線の被ばくを最小限に抑 え、所定の診断目的を達成するた め、適切な画像又は出力信号の質 を高めるよう設計及び製造され ていなければならない。	不適用	治療用医療機器であり、電離放射線を照射する診断用医療機器ではない。	
8 電離放射線を照射する治療用 医療機器は、照射すべき線量、ビームの種類及びエネルギー並び に必要に応じ、放射線ビームのエ ネルギー分布を確実にモニタリ ングし、かつ制御できるよう設計 及び製造されていいなければな らない。	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合 することを示す。	「JIS 2 4821-1: 密封放射線源-第1部:一般要求事項及び 等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式プラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基 準」 4.1.1 一般的要求事項 (1)放射能 [MBq]
(能動型医療機器に対する配慮)			
第12条 電子プログラムシステムを内蔵した医療機器は、ソフトウェアを含めて、その使用目的に照らし、これらのシステムの再現性、信頼性及び性能が確保されるよう設計されていなければならない。また、システムに一つでも故障が発生した場合、実行可能な限り、当該故障から派生する危険性を適切に除去又は軽減できるよう、適切な手段が講じられていなければならない。	不適用	電子プログラムシステムを内蔵した医療機器ではない。	
2 内部電源医療機器の電圧等の 変動が、患者の安全に直接影響を 及ぼす場合、電力供給状況を判別 する手段が講じられていなけれ ばならない。	不適用	電源を必要とする医療機器ではない。	
3 外部電源医療機器で、停電が 患者の安全に直接影響を及ぼす 場合、停電による電力供給不能を 知らせる警報システムが内蔵さ れていなければならない。	不適用	電源を必要とする医療機器ではない。	
4 患者の臨床パラメータの一つ 以上をモニタに表示する医療機 器は、患者が死亡又は重篤な健康 障害につながる状態に陥った場 合、それを使用者に知らせる適切 な警報システムが具備されてい なければならない。	不適用	臨床パラメータをモニターする医療機器ではない。	
5 医療機器は、通常の使用環境 において、当該医療機器又は他の 製品の作動を損なう恐れのある 電磁的干渉の発生の危険性を合 理的、かつ適切に低減するよう設	不適用	電配的妨害の発生する機器ではない。	

			
計及び製造されていなければな			
らない。 6 医療機器は、意図された方法		Service Laboratory of Colors and	
の医療機器は、意図された方法で操作できるために、電磁的妨害	不適用	電磁的妨害の影響を受けるものではない。	
に対する十分な内在的耐性を維			
持するように設計及び製造され			
ていなければならない。			
7 医療機器が製造販売業者等に	不適用	通常使用及び単一故障状態において、偶発的	
より指示されたとおりに正常に	נו/עפוגיו	な電撃リスクを考慮した設計及び製造の必	
据付けられ及び保守されており、		要がない。	
通常使用及び単一故障状態にお		3000 A	
いて、偶発的な電撃の危険性を可			
能な限り防止できるよう設計及			
び製造されていなければならな			
V '.			
(機械的危険性に対する配慮)			
第13条 医療機器は、動作抵抗、	不適用	動作抵抗、不安定さ及び可動部分に関する機	
不安定性及び可動部分に関連す		械的リスクはない。	
る機械的危険性から、患者及び使			
用者を防護するよう設計及び製			
造されていなければならない。	vanishi PPI		
2 医療機器は、振動発生が仕様	不適用	リスクになる振動を発生する機器ではない。	
上の性能の一つである場合を除 き、特に発生源における振動抑制			
のための技術進歩や既存の技術			
に照らして、医療機器自体から発			
生する振動に起因する危険性を			
実行可能な限り最も低い水準に			
低減するよう設計及び製造され			
ていなければならない。			
3 医療機器は、雑音発生が仕様	不適用	リスクになる雑音を発生する機器ではない。	
上の性能の一つである場合を除		•	
き、特に発生源における雑音抑制			
のための技術進歩や既存の技術			
に照らして、医療機器自体から発			
生する雑音に起因する危険性を、			
可能な限り最も低水準に抑える			
よう設計及び製造されていなけ			
ればならない。			
4 使用者が操作しなければなら ない電気、ガス又は水圧式若しく	不適用	電気、ガス又は水圧式及び空圧式のエネルギ	
		一源に接続する端末はない。	
は空圧式のエネルギー源に接続する端末及び接続部は、可能性の			
あるすべての危険性が最小限に			
抑えられるよう、設計及び製造さ			
れていなければならない。			
5 医療機器のうち容易に触れる	不適用	危険な温度に達することはない。	
ことのできる部分(意図的に加熱			
又は一定温度を維持する部分を			
除く。)及びその周辺部は、通常の		1.	
使用において、潜在的に危険な温			
度に達することのないようにし			
なければならない。			
(エネルギーを供給する医療機器に		Stilles to be a little strong and the strong and th	The state of the s
第14条 患者にエネルギー又は物質を供給する医療機器は、患者	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合	医療機器の添付文書の記載要領について(平成17年3月
物質を供給する医療機能は、患者 及び使用者の安全を保証するた		することを示す。	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び
め、供給量の設定及び維持ができ			等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動 式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基
るよう設計及び製造されていな			進
ければならない。			4.1.1 一般的要求事項
			(1)放射能 [MBq]
2 医療機器には、危険が及ぶ恐	適用	認知された規格・基準に従って処理すること	「放射性同位元素等による放射線障害の防止に関する法
れのある不適正なエネルギー又		を添付文書にて規定する。	律」
は物質の供給を防止又は警告す			
る手段が具備され、エネルギー源	}		「医療法施行規則」
又は物質の供給源からの危険量			
のエネルギーや物質の偶発的な			医療機器の添付文書の記載要領について(平成 17 年 3 月
放出を可能な限り防止する適切			10 日 薬食発第 0310003 号)
な手段が講じられていなければ			
ならない。		認知された規格・基準の該当する項目に適合	「JIS Z 4821-1: 密封放射線源-第1部: 一般要求事項及び
	L.,	することを示す。	等級」の一部を引用した「非中心循環系一時留置向け手動

			式ブラキセラピー装置用放射線源承認基準における技術基
			進
			4.1.1 一般的要求事項
			(1)放射能 [MBq]
3 医療機器には、制御器及び表	不適用	制御器及び表示器の機能を有する機器では	Commission (consequence)
示器の機能が明確に記されてい		ない。	
なければならない。操作に必要			
な指示を医療機器に表示する場	İ		
合、或いは操作又は調整用のパラ			
メータを視覚的に示す場合、これ			
らの情報は、使用者(医療機器の			
使用にあたって患者の安全及び			
健康等に影響を及ぼす場合に限	}		
り、患者も含む。)にとって、容			
易に理解できるものでなければ			
ならない。			
(自己検査医療機器等に対する配慮	()		
第15条 自己検査医療機器又は	不適用	自己検査医療機器、自己投薬機器ではない。	
自己投薬機器(以下「自己檢查医			
療機器等」という。)は、それぞ			
れの使用者が利用可能な技能及び手段を表			
び手段並びに通常生じ得る使用			
者の技術及び環境の変化の影響			
に配慮し、用途に沿って適正に操			
作できるように設計及び製造さ			
れていなければならない。			
2 自己検査医療機器等は、当該	不適用	自己検査医療機器、自己投薬機器ではない。	
医療機器の取扱い中、検体の取扱			
い中(検体を取扱う場合に限る。)			
及び検査結果の解釈における誤			
使用の危険性を可能な限り低減			
するように設計及び製造されて			
いなければならない。			
3 自己検査医療機器等には、合	不適用	自己検査医療機器、自己投薬機器ではない。	
理的に可能な場合、製造販売業者	1、顺力	日に伊直区原機器、日に技楽機器ではない。	
等が意図したように機能することは、佐田本が			
とを、使用にあたって使用者が検			
証できる手順を含めておかなけ			
ればならない。			
(製造業者・製造販売業者が提供す			
使用者には、使用者の訓練及	適用	認知された規格・基準の該当する項目に適合	「JIS Z 4821-1:密封放射線源-第1部:一般要求事項及
び知識の程度を考慮し、製造		することを示す。	び等級」の一部を引用した「一時留置向け手動式ブラキセ
業者・製造販売業者名、安全			ラピー装置用放射線源承認基準における技術基準」
な使用法及び医療機器又は			4.2 製造販売業者から提供される情報
体外診断薬の意図した性能			
を確認するために必要な情			医療機器の添付文書の記載要領について(薬食発第
報が提供されなければなら			0310003 号 平成 17 年 3 月 10 日)
ない。この情報は、容易に理			
解できるものでなければな		認知された規格に従ってリスク管理が計	IIC T 14071* 医療機型 ルフカーランジコンド かに土地の
,		1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	JIS T 14971: 医療機器ーリスクマネジメントの医療機器
(stav.		画・実施されていることを示す。	への適用
(<u>ku_fe</u> = 77 fm)	<u> </u>	<u> </u>	
(性能評価)		T	
第16条 医療機器の性能評価を	適用	認知された基準に従ってデータが収集され	医療機器の製造販売承認申請について(薬食発第 0331032
行うために収集されるすべての		たことを示す。	号 平成17年3月31日)
データは、薬事法(昭和三十五年			第2の1 別紙2
法律第百四十五号) その他関係法			
令の定めるところに従って収集			
されなければならない。			
2 臨床試験は、医療機器の臨床	不適用	臨床試験を必要とする機器ではない。	
試験の基準に関する省令(平成十	T NEW TI	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	
		I.	
七年厚生労働省令第三十六号)に			
七年厚生労働省令第二十六号) に 従って実行されなければならない。			